



BioInvent Delårsrapport 1 januari – 30 september 2009

- I fas II-studien av produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, inleddes behandlingen av den tredje och sista dosgruppen om 100 patienter i september.
- I augusti godkände den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA bolagets ansökan om att få inleda fas I-studier med produktkandidaten BI-505 för behandling av multipelt myelom.
- I fas I-studien av TB-403 på patienter med framskriden cancer har samtliga patienter behandlats med upprepade doser.
- Framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche kring TB-403 ledde under det första kvartalet till den första milstolpsättningen på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till bolaget och dess partner ThromboGenics.
- Under det andra kvartalet avslutades fas I-studien med BI-204, för förebyggande av till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärlssjukdom. Studien visade att produktkandidaten tolererades väl. Projektet utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.
- Under det tredje kvartalet slöts ett avtal med Mitsubishi Tanabe Pharma Corp. för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel.
- Nettoomsättning januari - september 2009: 60,6 miljoner kronor (229,0 inklusive initial delbetalning 187,6 avseende TB-403).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 september 2009: 113,8 miljoner kronor (252,7).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - september 2009: -98,6 miljoner kronor (35,9).
- Resultat efter skatt januari - september 2009 uppgick till -130,8 miljoner kronor (61,6) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -2,35 kronor (1,11).

BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt främst inom trombos, cancer och åderförkalkning.

VD:s kommentarer

Jag vill när resultatet av de första nio månaderna nu föreligger beskriva hur jag förväntar mig att BioInvent kommer att utvecklas under de närmaste månaderna. Det första fas II-programmet någonsin för bolaget, kring produktkandidaten TB-402, fortsätter att göra goda framsteg. Rekryteringen av den tredje och sista behandlingsgruppen fortlöper i samma takt som för de två föregående grupperna och vi räknar med att samtliga patienter kommer att vara inkluderade i studien vid årets slut.

Vi förväntar oss att resultatet av studien kan rapporteras vid halvårsskiftet 2010. Studiens primära och sekundära mål är att fastställa säkerhetsprofilen och att dokumentera en antitrombos effekt. Vår

förhoppning är att resultaten skapar förutsättningar för ett framgångsrikt slutförande av det fortsatta kliniska programmet fram till ett marknadsgodkännande. Enligt vår strategiska plan skall de avslutande studierna genomföras tillsammans med en partner med en kommersiell franchise för att kunna säkerställa en optimal lansering av denna unika produkt.

Vi är i färd med att inleda vår första kliniska studie på den viktiga amerikanska marknaden. I augusti godkände den amerikanska läkemedelsmyndigheten vår ansökan om att få inleda fas I-studier med vår produktkandidat BI-505 för behandling av multipelt myelom. Vi förväntar oss att inom kort kunna rekrytera den första patienten. Multipelt myelom är en cancerform med mycket stort behov av nya behandlingsalternativ och vi har till vår glädje lyckats att knyta mycket välrenommerade kliniker till programmet. Detta tillsammans med produktkandidatens sär läkemedelsstatus skapar de bästa möjliga förutsättningarna för den kliniska studien som beräknas ta upp mot ett och halvt år att genomföra.

Inom samarbetsprogrammet med Roche kring TB-403 för behandling av cancer är samtliga patienter som ingår i fas I-programmet nu behandlade och resultaten skall presenteras på en konferens i Boston i november. Nästa milstolpe är starten av fas II-programmet som skall genomföras i Roches regi.

Under andra kvartalet avslutades fas I-programmet med BI-204 för förebyggande av till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärslsjukdom. Produktkandidaten utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group. Tillsammans utvärderar vi för närvarande olika alternativ för det fortsatta kliniska programmet.

Vi kan konstatera att vi går in det fjärde kvartalet med en produktportfölj där utvecklingen i de flesta projekt ligger i linje med eller före den ursprungliga tidplanen. Även om vi starkt fokuserar på att utveckla den egna produktportföljen har vi gjort nya kommersiella framsteg hos kunder som vill ha tillgång till vår breda teknikplattform. Under det tredje kvartalet kunde vi lägga Mitsubishi Pharma till gruppen av partners som utvecklar egna antikroppsläkemedel med hjälp av BioInvents validerade antikroppsteknologi. Detta är ett gott bevis på att vi kan attrahera starka partners på den växande japanska marknaden. Intäkterna från dessa samarbeten är viktiga och bidrar till att vi kan behålla vår finansiella flexibilitet.

Avslutningsvis är det också glädjande att kunna notera att externa betraktare berömmar vårt bolag – nu senast genom att BioInvent nominerats för "the 5th Annual Scrip Awards" i kategorierna "Licensing Deal of the Year" och "Management Team of the Year". Detta innebär självklart att förväntningarna på bolaget växer – förväntningar som vi kommer att göra vårt yttersta för att infria!

Utvecklingsprojekt

BioInvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produktkandidatens säkerhetsprofil i djurmodeller och därefter säkerhet och effekt i kliniska försök i flera faser.

Trombos (TB-402)

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av faktor VIII även då den ges i mycket höga doser, vilket reducerar risken för oönskade blödningar. Målsättningen är att initialt utveckla ett läkemedel som förebygger djup ventrombos (DVT) efter ortopedisk kirurgi. DVT orsakas av att en blodpropp bildas i en ven, vanligen i de djupa venerna i underbenet. DVT är ett stort hälsoproblem och enbart i USA uppskattas antalet personer som årligen drabbas av DVT eller lungemboli till över 600 000. Det beräknas att i USA kommer under 2015 1,4 miljoner patienter att få en konstgjord knäled inopererad och 600 000 patienter kommer att erhålla en konstgjord höftled. Patienter som genomgår höftleds- eller knäledsoperationer löper stor risk att utveckla DVT. Därför behandlas alla patienter med antikoagulantia i förebyggande syfte för att reducera risken för blodproppar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics.

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säker och tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. Denna möjliggör behandling med en dos för patienter som genomgår ortopedisk kirurgi, och/eller en dos per månad för att förebygga uppkomst av stroke hos patienter som långtidsbehandlas för förmaksflimmer, i motsats till dagliga behandlingar med befintliga läkemedel. Den farmakodynamiska analysen bekräftade att TB-402 hämmar faktor VIII endast delvis och inte leder till oönskad fullständig hämning av faktor VIII. En stabil och långtidsverkande antikoagulerande effekt kunde också demonstreras.

I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos. Resultaten visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodproppar är av största vikt.

En fas II studie på totalt 300 patienter inleddes i februari för förebyggande av DVT i patienter som får inopererat en konstgjord knäled. Behandling av de 100 patienter som ingick i den andra dosgruppen blev avslutad i augusti. I den tredje och sista dosgruppen, på 100 patienter, startades rekryteringen av patienter i september. Rekryteringen är också mycket god i denna dosgrupp och bolaget räknar med att samtliga patienter kommer att vara inkluderade i studien vid årets slut. Resultaten förväntas att kunna redovisas vid halvårsskiftet 2010.

Fas II-studien är en aktiv (enoxaparin)-kontrollerad, doseskalering, prospektiv, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 för förebyggande av DVT efter knäledsoperationer. Studien utvärderar tre olika doser av TB-402 som ges som en enstaka intravenös bolusinjektion efter att patienten fått en konstgjord knäled inopererad. De primära effektparametrarna av de tre eskalerande doserna av TB-402 är säkerhet och effektivitet.

Åderförkalkning (BI-204)

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL (oxLDL). Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer och reducerat plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av proinflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärslsjukdom. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken för att utveckla kranskärslsjukdom (CAD) har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglukemi, vanligare bland personer med höga koncentrationer av oxiderat LDL. Observationerna förstärker bilden av att oxiderat LDL kan vara en viktig målstruktur för utveckling av nya läkemedel för behandling av patienter med typ 2-diabetes och metabolt syndrom. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.

Fas I-programmet avslutades under det andra kvartalet. Studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Resultatet visar att läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar. BioInvent och dess partner Genentech utvärderar för närvarande olika alternativ för det fortsatta kliniska programmet.

Cancer (TB-403)

Produktkandidaten TB-403 är en monoklonal antikropp riktad mot tillväxtfaktorn PIGF (placental growth factor). TB-403 binder PIGF med hög affinitet och specifitet och har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryker på så vis syre- och näringstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa till och sprida sig till andra delar av kroppen.

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och vältolererad anti-angiogen behandling. Preklinisk forskning visar också att hämning av PIGF inte leder till resistensutveckling eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören. Resistensutveckling har tidigare observerats med andra angiogenesinhibitorer.

TB-403 utvecklades fram till juni 2008 inom alliansen med ThromboGenics. I juni 2008 ingick BioInvent och ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche erhöll en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behöll rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna.

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni 2008. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör den lämplig att utvecklas till ett nytt läkemedel. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer inleddes i juni 2008. Denna studie utvärderar tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403. Samtliga patienter är behandlade i studien. Resultaten från studien presenteras på AACR-NCI-EORTC's Molecular Targets and Cancer Therapeutics Conference i Boston den 16 november.

Under januari har överföring och implementering av teknologi och processutveckling för den pågående kliniska utvecklingen av TB-403 avslutats framgångsrikt, vilket innebär en ersättning från Roche på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till BioInvent och ThromboGenics.

Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktar mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av multipelt myelom. Andra former av blodcancer kan också vara aktuella indikationer. Även möjligheten att behandla ICAM-1-uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år medan antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till fler än 200 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedel) i både Europa och USA på indikationen multipelt myelom. Detta ger BI-505 möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 på dessa marknader under 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

En ansökan om att inleda fas I studier på indikationen multipelt myelom godkändes i augusti av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. Den första patienten förväntas att inkluderas i studien inom kort.

Forskningsprojekt

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar önskad kärltillväxt (angiogenes) och därmed blodförsörjningen till tumören samt mot apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikropps-läkemedel på uppdrag av externa partners. Exempel på sådana partners är Mitsubishi Tanabe Pharma och Bayer HealthCare. Dessa två avtal möjliggör utveckling av upp till 19 antikroppsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–september uppgick till 60,6 MSEK (229,0). I redovisad nettoomsättning ingår BioInvents andel, 21,7 MSEK, av den första milstolpsersättningen avseende TB-403. Milstolpsersättningen avser framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche. BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 MSEK ingår i redovisad nettoomsättning för föregående år. Nettoomsättningen för perioden juli–september uppgick till 13,5 MSEK (17,2).

Bolagets samlade kostnader under januari-september uppgick till 193,7 MSEK (173,7). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 122,1 MSEK (108,8), personalkostnader 63,2 MSEK (56,5) och avskrivningar 8,4 MSEK (8,4). Kostnader för toxikologiska och kliniska studier, 69 MSEK, utgör den enskilt största andelen av de externa kostnaderna. Externa kostnader har reducerats med forskningsbidrag, 12 MSEK, från utvecklingspartners för att täcka deras andel av BioInvents interna utvecklingskostnader.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–september, uppgick till 168,8 MSEK (150,6). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 8,4 MSEK (8,4), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 4,1 MSEK (4,5).

Resultat efter skatt, januari–september, uppgick till -130,8 MSEK (61,6). Resultat efter skatt, juli–september, uppgick till -42,6 MSEK (-32,1). Finansnettot, januari–september, uppgick till 2,6 MSEK (6,2). Resultat efter skatt per aktie, januari–september, uppgick till -2,35 SEK (1,11).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2009 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 113,8 MSEK (252,7). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari–september till -98,6 MSEK (35,9). Föregående år påverkades kassaflödet positivt av ett högre rörelseresultat. Den positiva förändringen av kassaflödet beror på högre kapitalbindning i kortsiktiga fordringar (främst kundfordringar) motsvarande period föregående år.

Eget kapital uppgick till 101,2 MSEK (276,1) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 63,8 (77,8) procent. Eget kapital per aktie var 1,82 SEK (4,96). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 1,1 MSEK (5,9). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (6,0).

Organisation

Per den 30 september 2009 hade BioInvent 105 (100) anställda. Av dessa är 89 (85) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 513 750 personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst 240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 22 500 personaloptioner har skett i juni 2009.

Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologiutveckling, patent, kapitalbehov, valuta och räntor. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed en investering i BioInventaktien.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2.2, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas överensstämmer med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen med följande undantag på grund av nya eller omarbetade standarder tolkningar och förbättringar som antagits av EU och som ska tillämpas från och med 1 januari 2009, IFRS 8 Rörelsesegment, omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter, IAS 23 Lånekostnader, IAS 32 Finansiella instrument, tillägg till IAS 27 avseende utdelning från dotterbolag, gemensamt kontrollerade enheter eller intresseföretag samt IFRIC 13 Kundlojalitetsprogram. Den enda ändringen som påverkar koncernen och moderbolaget är omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter. Standarden delar upp förändringar i eget kapital till följd av transaktioner med ägare och andra förändringar. Uppställningen över förändringar i eget kapital kommer endast att innehålla detaljer avseende ägartransaktioner. Andra förändringar än ägartransaktioner i eget kapital presenteras på en rad i uppställningen över förändringar i eget kapital.

Därutöver introducerar standarden begreppet "Rapport över totalresultat"(statement of comprehensive income) som visar alla poster avseende intäkter och kostnader, antingen i en enskild uppställning, eller i två sammanhängande uppställningar. Koncernen har valt att presentera rapport över totalresultat i en enskild uppställning.

Årsstämma och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas i Lund tisdagen den 20 april 2010 klockan 16:00 på Ideon.
Valberedningens sammansättning kommer att framgå på hemsidan.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Bokslutskommuniké 2009	17 februari 2010
Delårsrapporter	15 april, 14 juli, 14 oktober 2010

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av
Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13
Cristina Glad, vVD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70
Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2009 juli-sep	3 MÅN 2008 juli-sep	9 MÅN 2009 jan-sep	9 MÅN 2008 jan-sep	12 MÅN 2008 jan-dec
Nettoomsättning	13 506	17 171	60 629	229 003	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-48 210	-44 679	-168 800	-150 637	-215 434
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 783	-7 438	-24 862	-23 023	-30 882
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-321	-34	-431	59	749
	-56 314	-52 151	-194 093	-173 601	-245 567
Rörelseresultat	-42 808	-34 980	-133 464	55 402	6 571
Resultat från finansiella investeringar	208	2 842	2 637	6 241	9 680
Resultat efter finansiella poster	-42 600	-32 138	-130 827	61 643	16 251
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-42 600	-32 138	-130 827	61 643	16 251
Övrigt totalresultat					
Förändring reserv verkligt värde	-37	-32	-186	-13	313
Totalresultat	-42 637	-32 170	-131 013	61 630	16 564
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-42 637	-32 170	-131 013	61 630	16 564
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,77	-0,58	-2,35	1,11	0,29
Efter utspädning	-0,77	-0,58	-2,35	1,11	0,29

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2009 30 sep	2008 30 sep	2008 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	8 296	13 989	12 384
Materiella anläggningstillgångar	13 217	16 217	16 427
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	2 690	3 596	2 304
Kortfristiga fordringar	20 458	68 254	51 852
Kortfristiga placeringar	76 942	239 239	196 066
Kassa och bank	36 882	13 482	16 394
Summa tillgångar	158 485	354 777	295 427
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	101 179	276 078	231 298
Kortfristiga skulder	57 306	78 699	64 129
Summa eget kapital och skulder	158 485	354 777	295 427

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2009 juli-sep	2008 juli-sep	2009 jan-sep	2008 jan-sep	2008 jan-dec
Ingående balans	143 503	307 976	231 298	214 118	214 118
Effekt av personaloptionsprogram	313	272	894	330	616
Periodens totalresultat	-42 637	-32 170	-131 013	61 630	16 564
Utgående balans	101 179	276 078	101 179	276 078	231 298
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	101 179	276 078	101 179	276 078	231 298

Aktiekapitalet består per den 30 september 2009 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2009 juli-sep	2008 juli-sep	2009 jan-sep	2008 jan-sep	2008 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-42 808	-34 980	-133 464	55 402	6 571
Avskrivningar	2 726	3 091	8 375	8 429	11 543
Erhållen och erlagd ränta	815	1 584	4 453	4 772	9 361
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-39 267	-30 305	-120 636	68 603	27 475
Förändringar i rörelsekapital	3 019	169 505	23 077	-20 813	-18 227
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-36 248	139 200	-97 559	47 790	9 248
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-	-6 001	-	-6 001	-6 001
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-471	-2 176	-1 077	-5 919	-7 638
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-471	-8 177	-1 077	-11 920	-13 639
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-36 719	131 023	-98 636	35 870	-4 391
Finansieringsverksamheten	-	-	-	-	-
Förändring av kortfristiga placeringar**	79 907	-131 405	142 182	-84 874	-6 815
Förändring av likvida medel	43 188	-382	43 546	-49 004	-11 206
Likvida medel vid periodens början	51 638	13 864	51 280	62 486	62 486
Likvida medel vid periodens slut	94 826	13 482	94 826	13 482	51 280
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	57 944	-	57 944	-	34 886
Kassa och bank	36 882	13 482	36 882	13 482	16 394
	94 826	13 482	94 826	13 482	51 280
Kortfristiga placeringar**	18 998	239 239	18 998	239 239	161 180
	113 824	252 721	113 824	252 721	212 460

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2009 30 sep	2008 30 sep	2008 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK			
Före utspädning	1,82	4,96	4,15
Efter utspädning	1,82	4,96	4,15
Antal aktier vid periodens slut			
Före utspädning (tusental)	55 661	55 661	55 661
Efter utspädning (tusental)	55 661	55 661	55 661
Soliditet, %	63,8	77,8	78,3
Antal anställda vid periodens utgång	105	100	103

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	9 MÅN 2009 jan-sep	9 MÅN 2008 jan-sep	12 MÅN 2008 jan-dec
Nettoomsättning	60 629	229 003	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-168 075	-150 370	-214 933
Försäljnings- och administrationskostnader	-24 692	-22 960	-30 767
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-431	59	749
	-193 198	-173 271	-244 951
Rörelseresultat	-132 569	55 732	7 187
Resultat från finansiella investeringar	2 637	6 241	9 680
Resultat efter finansiella poster	-129 932	61 973	16 867
Skatt	-	-	-
Resultat	-129 932	61 973	16 867

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2009 30 sep	2008 30 sep	2008 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	8 296	13 989	12 384
Materiella anläggningstillgångar	13 217	16 217	16 427
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	2 690	3 596	2 304
Kortfristiga fordringar	20 458	68 227	51 852
Kortfristiga placeringar	76 932	239 369	195 870
Kassa och bank	36 882	13 482	16 394
Summa tillgångar	158 575	354 980	295 331
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	101 183	276 221	231 115
Kortfristiga skulder	57 392	78 759	64 216
Summa eget kapital och skulder	158 575	354 980	295 331

Lund den 15 oktober 2009

Svein Mathisen, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2009-01-01 – 2009-09-30. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Lund den 15 oktober 2009

ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Juridisk friskrivning

Detta pressmeddelande innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i detta pressmeddelande.

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 15 oktober 2009 kl 08.30.